For more records, click the Records link at page end.

- To chang the format of selected records, select format and click Display Selected.
- To print/save clean copies of selected records from browser click Print/Save Selected.
- To hav records sent as hardcopy or via email, click Send Results.

✓ Select All X Clear Selections Print/Save Selected

Format Free

1. 🖂 5/5/1

008169185

WPI Acc No: 1990-056186/199008

XRAM Acc No: C90-024596

Carcinostatics contg. derivs. of 1,2-diester of glycerol -

where 2-ester is eicosapentaency!

Patent Assignee: NIPPON OILS & FATS CO LTD (NIOF); RIKAGAKU KENKYUSHO

(RIKA)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Date Applicat No Kind Date Week Patent No Kind

A 19880629 199008 B JP 2011516 A 19900116 JP 88161548 19880629 199803 B2 19971210 JP 88161548 Α JP 2688829

Priority Applications (No Type Date): JP 88161548 A 19880629

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

Previous Publ. patent JP 2011516 6 A61K-031/23 JP 2688829 B2

Abstract (Basic): JP 2011516 A

New Carcinostatics contain at least one cpd. of formula CH2OCOR1-CHOCOR2-CH2R3 (I) (where R1 = 1-29C of satd. alkyl or 1-29C of unsatd. alkyl having 1-10 double bond: R2 = eicosapentaenoyl; R3 =

phosphonylcholine or OH). USE/ADVANTAGE - Carcinostatics which contain phosphatidylcholine having 20:5 fatty acid and/or diglyceride having 20:5 fatty acid as effective component. An example of I is 1-oleoyl 2-eicosapentaenoyl

3-glycerylphosphatidyl choline. It may be prepd. from

1-oleoyl-3-glycerylphosphonylcholine eicosapentaenoic acid anhydride Title Terms: CARCINOSTATIC; CONTAIN; DERIVATIVE; DI; ESTER; GLYCEROL; ESTER

; EICOSA Derwent Class: B05

International Patent Class (Main): A61K-031/23

International Patent Class (Additional): A61K-031/685; C07C-069/58;

CO7C-069/587; CO7F-009/09; CO7F-009/10

File Segment: CPI

Derwent WPI (Dialog® File 352): (c) 2002 Thomson Derwent. All rights reserved.



© 2002 The Dialog Corporation plc

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

平2-11516 ⑩公開特許公報(A)

@Int. Cl. 5 A 61 K 31/23 31/685

C 07 F

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)1月16日

69/587 // C 07 C

9/09

ADU

7330-4C 7431-4C

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全7頁)

会発明の名称 制癌剤

> 顧 昭63-161548 20特

顧 昭63(1988)6月29日 22出

特許法第30条第1項適用 昭和63年3月15日、社団法人日本農芸化学会発行の「日本農芸化学会誌第 62巻第3号」に発表

成 井 桜 個発 者 明 旭 @発 明 者 孝 信 四発 明 者 英 彦 日比野 個発 明 者 雄 信 福 Œ 者 明 四発 理化学研究所 人 願 の出 日本油脂株式会社 る出 顋 人 弁理士 中村

東京都杉並区南荻窪1丁目33番12号

埼玉県和光市諏訪原団地1-4-108

東京都杉並区荻窪 4丁目27番 2号

東京都練馬区旭丘2丁目22番1号

茨城県つくば市梅園 2-24-5

埼玉県和光市広沢2番1号

東京都千代田区有楽町1丁目10番1号

外 4 名

细

制癌剂 1.発明の名称

2.特許請求の範囲

個代 理 人

一般式 (!) で示される化合物の少なくとも! 種を有効成分とする制癌剤。

(式中、R1は炭素数1~29の飽和アルキル基又 は二重結合を1~10コ有する炭素数1~29の 不飽和アルキル基であり、Rºはエイコサペンタエ ノイル基であり、R³はフォスホリルコリン又は水 酸基である。)

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、20:5脂肪酸を有するフォスファ チジルコリン及び/又は20:5脂肪酸を有する ジグリセリドを有効成分とする制癌剤に関する。 (従来の技術)

従来、癌化学療法剤として、アルキル化剤(ナ イトロジエンマスタード鎖、エチレンイミン類、 スルホン酸エステル類)、代謝拮抗物質(葉酸拮 抗剤、プリン拮抗剤、ピリミジン拮抗剤)、植物 性核分裂毒(コルセミド、ピンプラスチン等)、 抗生物質(ザルコマイシン、カルチノフィリン、 マイトマイシン等)、ホルモン類(副腎ステロイ ド、男性ホルモン、女性ホルモン)及びポルフィ リソ維塩(マーフイリン、COPP)等が用いら れている。しかしながら、その殆んどは、細胞毒 型の物質であり、重大な副作用を呈するため、低 毒性で優れた制癌活性を有する制癌剤の開発が強 く望まれている。

本発明者らは、そのような趣旨に鑑み、低毒性

で制癌性を有する物質を探索した結果、先に、ニジマス胚より、奇形匯細胞や赤芽球性白血病細胞に対し強力な分化誘導活性を示す22:6脂肪酸を有するフォスファチジルコリン及びジグリセリドを単離し、その構造解析を行い、該物質が優れた制癌剤として用いうることを見出した(特開昭59-46226号公報参照)。

その後、更に研究を進め、該物質の各種誘導体の化学合成あるいは半合成を行って、その制癌活性 (分化誘導活性)を調べたところ、20:5脂肪酸を有するフォスファチジルコリン及びジグリセリドが、優れた制癌活性を示すことを見出し、太発明を完成した。

[発明の目的]

本発明の目的は、20:5脂肪酸を有するフォスファチジルコリン及び/又はジグリセリドを有効成分とする制癌剤を提供することにある。

(発明の構成)

本発明の有効成分は一般式 ([) で示される化合物である。

一般式 (I) の化合物は、化学的に合成することも、生体から採取することもできる。以下に合成例を示す。

合成例1

脱水したクロロホルム 5 0 m 2 中に、1 - オレオイル-3 - グリセリルホスホリルコリン 7 7 6 mg(1.49ミリモル)、エイコサベンタエン酸無水物 9 6 0 mg(1.64ミリモル)、及び N.N-ジメチル-4-アミノピリジン 2 0 3 mg(1.66 5 リモル)を加え、室温で攪拌しながら 2 4 時間反応させた。

反応終了後、反応混合物中のN. Nージメチルー4ーアミノビリジンを除去するため、酸性陽イオン交換樹脂(ローム・アンド・ハース社製、登録商標アンバーライト200C)25 m2及び塩基性除イオン交換樹脂(ローム・アンド・ハース社製、登録商標アンバーライト1RCー50及びアンバーライト1RAー93の等量混合物)50m2を3.0 0×50cmのガラスカラムに充填した中を、クロロホルムを用いて流した。

(式中、R'は炭素数1~29の飽和アルキル基又は二重結合を1~10コ有する炭素数1~29の不飽和アルキル基であり、R*はエイコサベンタエノイル基であり、R*はフォスポリルコリン又は水酸基である。)

一般式 (1) の化合物としては、1ーオレオイルー2ーエイコサペンタエノイルジグリセリド (以下OB-DGということがある)、1ーパルミトイルー2ーエイコサペンタエノイルジグリセリド (以下PB-DGということがある)、1ーオレオイルー2ーエイコサペンタエノイルー3ー ホスファチジルコリン (以下OB-PCということがある)、1ーパルミトイルー2ーエイン リンタエノイルー3ーホスファチジルコリン (以下PB-PCということがある)を例示できる。

この処理溶液をシリカゲル薄層クロマトグラフィー(展開溶媒はクロロホルム:メタノール:水=65:25:4、発色はヨウ素)で分析した結果、Rf値0.1~0.3 (N.N-ジメチルー4ーアミノビリジンと酸無水物の複合体を示す)の紫色の発色が完全に消失した。

クロロホルムを減圧留去し、残留物を 2 0 a 2 のシリカゲルを充壌した 1.5 d × 5 0 cmのガラスカラムを用いて、クロロホルム 5 0 0 a 2 を用いて溶出したものをフラクション 1 (F1)、クロロホルム:メタノールー 1 0:1、500 a 2 を用いて溶出したものをフラクション 2 (F2)、クロロホルム:メタノールー 5:1、1500 a 2 を用いて溶出したものをフラクション 3 (F3)とした

F₁、F₂、F₂を、シリカゲル薄層クロマトグラフィー(展開溶媒はクロロホルム:メタノール:水=65:25:4、発色はヨウ素)で分折した結果、目的物である1-オレオイル-2-エイコサペンタエノイル-3-ホスファチジルコリンはF₂

中に含まれていた。

· ·

F₁の溶媒を波圧留去し、1-オレオイル-2-エイコサベンタエノイル-3-グリセロホスファ チジルコリン70mを得た。(収率5.8%)

得られた 1 ーオレオイルー 2 ーエイコサペンタエノイルー 3 ーホスファチジルコリンに対して、FAB - MSの直接導入法で分析した結果、 1 ーオレオイルー 2 ーエイコサペンタエノイルー 3 ーホスファチジルコリンの分子イオン 8 0 6 ([M+H])・)が明瞭に認められた。また、未反応原料である 1 ーオレオイルー 3 ーグリセリルホスホリルコリンは認められなかった。

合成例2

合成例 1 で得られた 1 - オレオイルー 2 - エイコサペンタエノイルー 3 - ホスファチジルコリン7 0 電を 8 0 μ 2 のメタノールに溶解し、ホスホリパーゼC (シグマ社製、MLEC 3. 1. 4. 3: クロストリジウム・ペルフリンゲンス (Clostridium perfringens) 起源) を 4 0 uint、0.2 Mトリスー塩酸援街液 (pH 7.4) を 0.6 m 2 、0.05

反応後の成分のRf値は、反応前の 0.3 から 0.8 に変化し、ドラーゲンドルフ試薬とディットマー・レスター試薬に対する発色が陽性から陰性に変化した。さらに、薄層クロマトグラフィー(展開容媒:クロロホルム/アセトン/メタノール系(90/9/1、vol/vol/vol))で標準体として未蒸留モノグリセリドと共に反応後の成分を測定した。

反応後の成分はRf値が 0.65で、標準体の Sn-1位、 2位ジアシルグリセロール(一般名 8-ジアシルグリセロール)の位置に相当していた。本成分は、 PAB-M Sによって分子量 640 ((M+Na)・663) が認められた。

合成例 3

採卵体ただちに冷凍したニジマスの受精卵300 8をクロロホルム/メタノール(2/1 . vol/vol) 混液 1.2 g に入れ、ホモミキサーで 3 0 分、高速 で剪断抽出した。 違別された湿ケーキを上記溶媒 0.4 g で抽出する操作を 2 回行ない、全歳液にクロロホルム 0.6 g と蒸留水 0.6 g を加え、クロロホルム層を集めて脱溶媒して、 2 0.2 g の全脂質

M塩化カルシウムを 0.35 m l 、エチルエーテルを 0.4 m l 加えた。反応混合物をスクリューキャップ付き 2 m l の試験管中にテフロンスターラーバーと共に加えて、35 c c 1 時間激しく浸拌しながらインキュベーションした。

反応混合物にエチルエーテル 1.2 a 2 を加えてから分級漏斗に移し、抽出後、窒素気流下で濃縮した。エチルエーテルで抽出された反応混合物の未反応のホスファチジルコリンを除去するがルンをではでし、エチルエーテル層を確設すると、で脱水し、、空素気流下で脱水して目的の1ーオレオイルー2ーエイコサペンタエノイルグリセロールが59.8 m 得られた。

得られた1-オレオイル-2-エイコサベンタ エノイルグリセロールは油状であり、クロロホル ム、ヘキサンに可溶で水に不溶であった。

薄層クロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール/水系(65/25/4 , vol/vol/vol) で反応前後の成分を測定した。

を得た。

得られた全脂質を氷冷アセトン250 m & に入れ、攪拌下10分間抽出し沈澱を回収した。この 操作を4回繰り返してリン脂質分画10.4gを得た

リン脂質全量を 4 等分してシリカゲルカラムクロマトグラフィー(富士ゲル C G - 3、水戸化学製、5 0×40 cmカラムに700cc)に付した後クロロホルム/メタノール(4/1 , vol/vol)混液の溶離液系でホスファチジルコリン以前に溶メントル(3/2 , vol/vol)混液の溶離液系で溶出してして(展開溶媒:クロロホルム/メタノール(7 に (展開溶媒:クロロホルム/メタノール/水、65/25/4 , vol/vol/vol)でRf値0.20~0.30(ホスファチジルコリン)に単一スポットが認められる分画を集めた。同一操作を 4 回繰り返してホスファチジルコリン2.7 g を得た。

次いで、得られたホスファチジルコリンを1% nt/volのメタノール溶液とし、東ソー時製の全自 動大量分取液体クロマトグラフィーHLC-837 にODS充壌カラム(φ2インチ×60cm)を装 着して、溶離液としてメクノールを 4 0 m l/min 流して、1パッチ当たり5mkの試料溶液を注入 した。溶出時間100分近辺に巨大なメインピー クが流出し、その前に4本、後に3本のマイナー ピークが検出された。各ピークに相当する分画か らは1パッチ当たり1~15m分取された。各分 画中のホスファチジルコリンの脂肪酸組成を測定 した結果、メインピークが流出する直前のピーク がエイコサベンタエン酸を主体とする成分である ことがわかった。本分画は1パッチ当たり5mが 回収され、FAB-MSによって分子量780 ([M+H] *)、分子量 B 0 6 ([M+H] *) が認められ、脂肪酸組成はエイコサベンタエン酸 4 0. 6 %、オレイン酸 1 7. 3 %、パルミチン酸 23.9%であり、ホスホリパーゼ&z処理による Sn-2位のエイコサペンタエン酸量は78.6% であった。

原料のメタノール溶液の一部100 m & を用い、 10パッチを行ない該化合物(1-パルミトイル -2-エイコサベンタエノイル-3-スファチジルコリン及び1-オレオイル-2-エイコサベンタエノイル-3-ホスファチジルコリン) 4 3 昭を単難した。

合成例 4

脱水したクロロホルム 5 0 ml中に、1 -バルミトイル-3 -グリセリルホスホリルコリン1000mg (2.02 ミリモル)、エイコサベンタエン酸無水物2300mg (3.92ミリモル)、及びN、N-ジメチル-4-アミノピリジン500mg (4.10ミリモル)を加え、室温で撹拌しながら24時間反応させた。

反応終了後、反応混合物中のN、Nージメチルー4ーアミノビリジンを除去するため、酸性陽イオン交換樹脂(ローム・アンド・ハース社製、登録商様アンパーライト200C)30mを及び塩基性陰イオン交換樹脂(ローム・アンド・ハース社製、登録商標アンパーライト1RCー50及びアンパーライト1RAー93の等量混合物)60mをを3.00×50cmのガラスカラムに充塡した

中を、クロロホルムを用いて渡した。

この処理溶液をシリカゲル薄層クロマトグラフィー(展開溶媒はクロロホルム:メタノール:水 = 65:25:4、発色はヨウ素)で分析した結果、Rf値0.1~0.3 (N, N-ジメチルー4-アミノビリジンと酸無水物の複合体を示す)の紫色の発色が完全に消失した。

クロロホルムを滅圧留去し、残留物を30 mlのシリカゲルを充塡した1.5 m×50 mmのガラスカラムを用いて、クロロホルム800 mlを用いて溶出したものをフラクション1 (F1)、クロロホルム:メタノール=10:1 800 mlを用いて溶出したものをフラクション2 (F2)、クロロホルム:メタノール=5:1 2400 mlを用いて溶出したものをフラクション3 (F3)とし

F₁、F₂、F₃を、シリカゲル薄層クロマトグラフィー(展開溶媒はクロロホルム:メタノール:水=65:25:4、発色はヨウ素)で分析した結果、目的物である1-パルミトイル-2-エイコ

サペンタエノイルー3-ホスファチジルコリンは F,中に含まれていた。

F:の溶媒を滅圧留去し、1 - パルミトイルー 2 - エイコサベンタエノイルー 3 - ホスファチジルコリン 5 6 3 mを得た。(収率 3 5, 8 %)

得られた 1 ーパルミトイルー 2 ーエイコサベンタエノイルー 3 ーホスファチジルコリンに対して、ファースト・アトム・ボンバード・イオン化マススペクトルの直接導入法で分析した結果、1 ーパルミトイルー 2 ーエイコサベンタエノイルー 3 ーホスファチジルコリンの分子イオン 7 8 0

((M+H)・) が明瞭に認められた。また、未 反応原料である 1 ーパルミトイルー 3 ーグリセリ ルホスホリルコリンの分子イオン 4 9 6

(〔M+H〕・) は辺められなかった。

合成例 5

合成例 4 で得られた 1 - パルミトイル - 2 - エ イコサベンタエノイル - 3 - ホスファチジルコリ ン7 0 mを 8 0 μ 2 のメタノールに溶解し、ホス ホリパーゼ C (シグマ社製、M. B. C. 3. 1. 4. 3: クロストリジウム・ベルフリンゲンス (Clos tridium perfringens) 起源)を40 uint、0.2 Mトリスー塩酸級街液 (pH 7.4) を0.6 m & 、0.0 5 M塩化カルシウムを0.3 5 m & 、エチルエーテルを0.4 m & 加えた。反応混合物をスクリューキャップ付き2 m & の試験管中にテフロンスターラーバーと共に加えて、35 でで1時間激しく環搾しながらインキュペーションした。

反応混合物にエチルエーテル 1.2 m 8 を加えてから分液漏斗に移し、抽出後、窒素気流下で湿縮した。エチルエーテルで抽出された反応混合物中の未反応のホスファチジルコリンを除去するため、水冷アセトンを 0.1 m 8 加え、ホスファチジルコリンを沈設させた。エチルエーテル層を硫酸ナトリウムで脱水し、さらに、窒素気流下で脱溶媒して目的の1ーパルミトイルー2ーエイコサベンタエノイルグリセロールが 5 9.8 m 48 られた。

得られた1-パルミトイル-2-エイコサベン タエノイルグリセロールは油状であり、クロロホ ルム、ヘキサンに可溶で水に不溶であった。

滴剤及び固体状又は懸濁粘稠液状として持続的な 粘膜吸収が維持できるように坐薬のような剤型で 投与され得る。

本発明の有効成分の製剤化は、界面活性剤、賦形剤、滑沢剤、佐剤、及び必要に応じて腸溶性製剤とするために医薬的に許容し得る皮膜形成物質、コーティング助剤等を用いて適宜行うことができ、その具体例を挙げれば、次のとおりである。

本発明の組成物の崩壊、溶出を良好ならしめる ために、昇面活性剤、例えばアルコール、エステ ル類、ポリエチレングリコール誘導体、ソルビタ ンの脂肪酸エステル類、硫酸化脂肪アルコール類 等の1種又は2種以上を添加することができる。

また、賦形剤として、例えば直糖、乳糖、デンプン、結晶セルロース、マンニット、軟質無水珪酸、アルミン酸マグネシウム、メタ珪酸アルミン酸マグネシウム、合成珪酸アルミニウム、炭酸カルシウム、炭酸水素ナトリウム、リン酸水素カルシウム、カルボキシメチルセルロースカルシウム等の1種又は2種以上を組合せて添加することが

灣層クロマトグラフィー (展開存媒:クロロホルム/メタノール/水系 (65/25/4, vol/vol/vol))で反応前後の成分を測定した。

反応後の成分のRf 値は、反応前の0.3 から0.8 に変化し、ドラーゲンドルフ試薬とディットマー・レスター試薬に対する発色が陽性から陰性に変化した。さらに、薄層クロマトグラフィー(展開 溶媒:クロロホルム/アセトン/メタノール系(90/9/1. vol/vol/vol))で標準体として未蒸留モノグリセリドと共に反応後の成分を測定した。

反応後の成分はRf値が0.65で、標準体のSn-1位、2位ジアシルグリセロール (一般名 8 - ジアシルグリセロール) の位置に相当していた。本成分は、FAB-MSによって分子量 6 1 4 ([M+Na] * 637) が認められた。

本発明の制癌剤は、経口及び非経口投与のいずれも使用可能であり、経口投与する場合は、軟・ 使カプセル剤又は錠剤、顆粒剤、細粒剤、散剤と して投与され、非経口投与する場合は、水溶性懸 濁液、油性製剤などの皮下或いは静脈注射剤、点

できる.

滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグネシウム、タルク、硬化油等を1種又は2種以上添加することができ、また爆味剤及び爆臭剤として、食塩、サッカリン、糖、マンニット、オレンジ油カンソウェキス、クエン酸、ブドウ糖、メントール、ユーカリ油、リンゴ酸等の甘味剤、香料、着色料、保存料等を含有させてもよい。

懸濁剤、潤滑剤の如き佐剤としては、例えばココナッツ油、オリープ油、ゴマ油、落花生油、乳酸カルシウム、ベニバナ油、大豆リン脂質等を含有させることができる。

また被膜形成物質としては、セルロース、糖類等の炭水化物誘導体として酢酸フタル酸セルロース(CPA)、またアグリル酸素共富合体、二塩基酸モノエステル類等のポリピニル誘導体としてアクリル酸メチル・メタアクリル酸共重合体、メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸共重合体が挙げられる。

また、上記皮膜形成物質をコーティングするに

際し、通常使用されるコーティング助剤、例えば可塑剤の他、コーティング操作時の薬剤相互の付着防止のための各種添加剤を添加することによって皮膜形成剤の性質を改良したり、コーティング操作をより容易ならしめることができる。なお、有効成分を皮膜形成物質を用いてマイクロカブセル化してから賦形剤等を混合した剤型としても良い。

次に代表的な利型における配合比は下記の通りである。

					特に好ま 範	きしい 囲
有	効 成	分	0.1~90	数量%	0.3~15	重量%
欧	形	荆	10~99.8	•	85~99.	4 -
清	沢	荆	0~50	•	0~20	*
界	面活性角	F]	0~50	•	0~20	*
皮	膜形成物	り質	0.1~50		0.3~20	*

特に好ましい試形剤は、乳糖、結晶セルロース、 カルポキシメチルセルロースカルシウムである。 また、投与量は、対象腫瘍を有効に治療するに 十分な量であり、腫瘍の症状、投与経路、剤型などによって左右されるが、一般に、経口投与の場合、大人では1日当り、約0.01~200㎡/kg体重)の範で、その上限は好ましくは約50㎡/kg体重程度であり、ほけましくは5㎡/kg体重程度であり、非経度であり、好ましくは5㎡/kg体重、更に好ましくは2㎡/kg体重が適当である。

次に、本発明化合物の制癌活性を確認した制癌 性試験法について述べる。

フレンド白血病細胞(マウス赤芽球性白血病細胞、B8細胞)に対する試験を行った。HAMのF-12培地(GIBCO製)に15%の牛胎児血清及び60g/8のカナマイシンを加えたものに、2.5×10°cell/m8となるようにB8細胞を接種し、これに所定量の被験化合物を加える(最終容量5mg)。

8.0%炭酸ガス中、37℃で7日間培養した後、 オルキン (Orkin)のベンジジン染色法により染色

し、染色された細胞数、即ち、赤血球への分化に よりへモグロビンを生成するようになった細胞数 を測定し、全細胞に対する比率から分化誘導率を せめた。

以下に、本発明を製剤例及び試験例によって具体的に説明する。

製剤例1 (注射·点滴剤)

化合物 O B - D G 1 0 m を合有するように粉末 ぶどう糖 5 g を加えてパイアルに無菌的に分配し、 密封した上、窒素、ヘリウム等の不活性ガスを封 入して冷暗所に保存した。使用前にエタノールに 溶解し、0.85%生理的食塩水100mlを添加 して静脈内注射剤とし、1日、10~100ml を症状に応じて静脈内注射又は点滴で投与する。

PB-DG、OB-PC及びPB-PCについてもOB-DGと同様にして静原内注射剤とする。 製剤例 2 (注射・点滴剤)

化合物 O E - D G 2 m を用いて、製剤例 1 と同様の方法により軽症用静脈内注射剤とし、1日、10~100 m 4 を症状に応じて静脈内注射又は

点滴で投与する。

PE-DG、OE-PC及びPE-PCについてもOE-DGと同様にして軽症用静脈内注射剤とする。

製剤例3(腸溶性カプセル剤)

化合物 O E - D G 5 g、乳糖 2.4 6 g及びヒド、コキシプロピルセルロース 0.0 4 gを各本とり、よくを設しておけれて、 C 2位っては状に成形シールでは、 C 2位っては、 C 2位っていた。 C 2位って

PB-DG、OB-PC及びPB-PCについてもOB-DGと同様にして腸溶性カプセル剤とする。

试验例 (制癌活性试验)

特開平2-11516 (7)

化合物OE-DG、PE-DG、OE-PC及びPE-PCを用い、前記試験法により、フレンド白血病(B8)細胞の分化誘導活性を調べた。その結果を表1に示す。

表 1

	OE-PC	PE-PC	OE-DG	PE-DG	
達 皮	細胞数 BPC	細胞数 BPC	細胞数 BPC	細胞数 BPC	
(µg/ m l)	(x10-4/m2) (%)	(x10-4/ml) (%)	(x10-4/a2) (%)	(x10 ⁻⁴ / a £) (%)	
3 2 0	2 9. 5 5 0. 0	4 0. 0 4 2. 2	3 9. 0 4 0. 1	2 7. 3 3 7. 3	
160	1 0 1. 7 6 8. 7	3 6. 0 3 9. 5	3 8. 0 3 2. 0	3 2. 3 2 8. 6	
8 0	2 2 6. 0 4 0. 5	4 2. 7 6 0. 5	1 4 2. 7 3 0. 6	1 3 3. 7 2 3. 8	
4 0	2 2 0. 3 2 3. 9	2 1 4. 7 2 2. 9	1 9 9. 3 2 8. 6	2 0 6. 0 2 0. 4	
2 0	2 1 9. 0 1 7. 4	2 1 3. 0 1 4. 3	2 1 2. 0 2 3. 1	2 0 9. 0 1 8. 8	
1 0	2 4 6. 5 1 8. 2	2 2 6. 3 7. 5	2 0 8. 0 1 0. 9	2 0 5. 7 7. 5	
5	2 6 2. 0 1 3. 0	2 1 8. 0 5. 4	2 1 1. 0 6. 1	2 1 6. 3 8. 2	

*BPC:ペンジジン陽性細胞の割合 (分化誘導率に相当する)